(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. November 2001 (08.11.2001)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/83462 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 265/36. 235/06, 413/12, A61K 31/536, 31/4184, A61P 11/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/04278

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. April 2001 (14.04.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

EC 27. April 2000 (27.04.2000)

SP00-3424

100 51 318.2 17. Oktober 2000 (17.10.2000)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHROMM, Kurt [DE/DE]; In der Doerrwiese 35, 55218 Ingelheim/Rhein (DE). WALLAND, Alexander [AT/DE];

Wilhelm-Leuscher-Strasse 20, 55218 Ingelheim/Rhein (DE). BOZUNG, Karl-Heinz [DE/DE]; Hindemithstrasse 39, 55127 Mainz (DE). SCHOLLENBERGER, Hermann [DE/DE]; Hauffstrasse 4, 55218 Ingelheim/Rhein (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AU, BG, BR, CA, CN, CO, CZ, EE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL, SLOW-ACTING BETAMIMETICS, A METHOD FOR THEIR PRODUCTION AND THEIR USE AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: NEUE, LANGWIRKSAME BETAMIMETIKA, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

$$R^1$$
 N
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2

(57) Abstract: The invention relates to betamimetics of the general formula (1), wherein R¹ represents a group (a), where R³ represents benzyl which can optionally be substituted by methoxy, R4 represents hydrogen, or R3 and R4 conjointly represent a -CO-CH2-O- bridge, whereby the carbonyl group of this bridge is bonded to the nitrogen; R² represents a group selected from (b) and (c), whereby R⁵ represents dimethylamino, methoxy or butoxy, X represents a nitrogen or a carbon, R⁶ represents methoxyphenyl if X is nitrogen, or if X is carbon, an

annellated phenyl ring likewise linked to X. The invention also relates to a method for the production of said betamimetics and to their use as medicaments.

(57) Zusammenfassung: Betamimetika der allgemeinen Formel (1) worin R1 eine Gruppe wobei R3 Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein kann; R⁴ Wasserstoff oder R³ und R⁴ gemeinsam eine-CO-CH₂-O-Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist, R2 ein Rest ausgewählt aus, wobei R5 Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy; X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff, R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder falls X kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten. Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel.



Neue, langwirksame Betamimetika, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Betamimetika der allgemeinen Formel 1

5

worin die Reste R¹ und R² die in den Ansprüchen und in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben können, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel.

10

Hintergrund der Erfindung

Betamimetika (ß-adrenerge Substanzen) sind aus dem Stand der Technik bekannt. Sie können in einer Vielzahl von therapeutischen Anwendungsgebieten sinnvoll eingesetzt werden.

15

Zur medikamentösen Therapie von Erkrankungen ist es häufig wünschenswert, Arzneimittel mit einer längeren Wirkungsdauer bereitzustellen. Hierdurch kann in der Regel gewährleistet werden, daß die zur Erzielung des therapeutischen Effekts erforderliche Konzentration des Wirkstoffs im Organismus über einen längeren Zeitraum gegeben ist, ohne eine allzu häufige, wiederholte Gabe des Arzneimittels durchführen zu müssen. Die Applikation eines Wirkstoffs in längeren zeitlichen Abständen trägt im übrigen in hohem Maße zum Wohlbefinden des Patienten bei.

Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Betamimetika bereitzustellen, die durch eine längere Wirkdauer gekennzeichnet sind und somit zur Herstellung von Arzneimitteln mit längerer Wirksamkeit Verwendung finden können.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die vorstehend genannte Aufgabe durch 30 Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gelöst werden.

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung Verbindungen der allgemeinen Formel 1

2

worin

R¹

eine Gruppe

wobei

5

10

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

kann;

R⁴

Wasserstoff

oder

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die

Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R2 ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^{5}$$
 und \mathbb{R}^{8}

wobei

15

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X

ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6

falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist,

20 bedeuten.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u>, worin

R1

ein Rest ausgewählt aus

25

3

R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

5 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel 1, worin

R¹ ein Rest ausgewählt aus

10 R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

15 Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind Verbindungen der Formel 1, worin

R1 eine Gruppe

wobei

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R² ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^{6}$$
 und \mathbb{R}^{6}

5

10

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel $\underline{\mathbf{1}}$, worin $\mathbf{R}\mathbf{1}$

15

R²

ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

20 Von erfindungsgemäß gleichrangiger Bedeutung sind Verbindungen der Formel 1, worin

R1 eine Gruppe

WO 01/83462

5

wobei

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

PCT/EP01/04278

kann;

R⁴ Wasserstoff;

5

R² die Gruppe

wobei

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

10 R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

- 15 Von erfindungsgemäß herausragender Bedeutung sind die folgenden Verbindungen der Formel 1:
 - 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-
- dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

PCT/EP01/04278

In den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel <u>1</u> kann R¹ für die Gruppe

6

und bevorzugt für eine der Gruppen

5

10

stehen. Von den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel <u>1</u> sind insbesondere die bevorzugt, in den die Hydroxylgruppe in den vorstehend genannten Resten R¹ in ortho- oder meta-Position zum Aminosubstituenten steht. Besonders bevorzugt steht die Hydroxygruppe in ortho-Position zum Amino-Rest.

Gegenstand der Erfindung sind die jeweiligen Verbindungen der Formel 1 gegebenenfalls in Form der einzelnen optischen Isomeren, Mischungen der einzelnen Enantiomeren oder Racemate sowie in Form der freien Basen oder der entsprechenden Säureadditionssalze mit pharmakologisch unbedenklichen Säuren - wie beispielsweise Säureadditionssalze mit Halogenwasserstoffsäuren - beispielsweise Chlor- oder Bromwasserstoffsäure - oder organische Säuren – wie z.B. Essig-, Oxal-, Fumar-, Diglycolsäure oder Methansulfonsäure.

Von den vorstehend genannten Säureadditionssalzen sind die Salze der Chlorwasserstoffsäure, der Methansulfonsäure und der Essigsäure erfindungsgemäß besonders bevorzugt.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann, wie nachstehend erläutert, zum Teil in Analogie zu im Stand der Technik bereits bekannten Vorgehensweisen erfolgen (Schema 1).

$$R^{1} \xrightarrow{O} H + H_{2}N \xrightarrow{Me} R^{2} \xrightarrow{R^{1}} H \xrightarrow{Me} Me R^{2}$$

$$\underline{3} \qquad \underline{4}$$

$$R^{1} \xrightarrow{OH} H \xrightarrow{Me} R^{2}$$

$$\underline{1}$$

Schema 1:

Ausgehend von geeignet substituierten Aldehyden 2, die gegebenenfalls auch in Form ihrer Hydrate vorliegend können, gelingt die Umsetzung mit den Aminen 3 zu den Schiffschen Basen der Formel 4. Verfahren zur Bildung von Schiffschen Basen sind aus dem Stand der Technik bekannt. Diese Schiffschen Basen werden schließend zu den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 reduziert. Diese Reduktion kann beispielsweise mit Methallsalzhydriden vom Typ des Natriumborhydrids in analogie zu bekannten Standardverfahren erfolgen.

10 Gegebenenfalls kann der Einsatz von Schutzgruppen (z.B. Benzylschutzgruppe) erforderlich sein. Deren Einfügung und Abspaltung sind dem Fachmann im Stand der Technik bekannt.

Die nachstehend beschriebenen Synthesebeispiele dienen der weitergehenden

15 Illustration der vorliegenden Erfindung. Sie sind allerdings nur als exemplarische

Vorgehensweisen zur weitergehenden Erläuterung der Erfindung zu verstehen, ohne
selbige auf den nachfolgend exemplarisch beschriebenen Gegenstand zu
beschränken.

20 Beispiel 1: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol:

25 <u>Darstellung der Schiffschen Base (Verbindung der Formel 4)</u>

Zu einer auf 70°C erwärmten Löusng von 250ml Ethanol und 9,6g (0,05Mol) 3-(4-N,N-Dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamin gibt man 19,1 g (0,058 Mol) [2H-5-Benzyloxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-glyoxalhydrat und rührt 15 Minuten. Nach dem Abkühlen werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und getrocknet.

8

Ausbeute: 24g = 99% d. Th.; Fp = 201 - 204°C.

Reduktion der Schiffschen Base zu 1-[2H-5-Benzyloxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylamino-phenyl)-2-methyl-2-propylamino]-ethanol:

- 5 24g der Schiffschen Base (0,0495 mol) werden in einer Mischung von 120ml Ethanol/120ml Dioxan suspendiert und innerhalb von 30 Minuten bei 10-20°C mit 2g NaBH₄ versetzt und eine Stunde gerührt. Nach Zugabe von 10ml Aceton wird 30 Minuten nachgerührt, mit 300ml Essigester verdünnt, die Essigesterphase zweimal mit ~ 200ml Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und das Lösemittel im
- 10 Vakuum abdestilliert. Aus dem Rückstand wird mit Alkohol/Aceton durch Ansäuern mit konz. Salzsäure das Dihydrochlorid isoliert und abgesaugt.

Ausbeute: 17,5g = 62,6% d. Th.; Fp = 180 - 185°C.

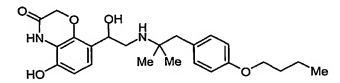
Abspaltung der Schutzgrupper zur Titelverbindung:

3,5g der vorstehend erhaltenen Benzylverbindung (0,0066 Mol) werden in 75ml Methanol unter Zusatz von 0,5g Pd/C bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt, das Filtrat eingeengt, abgesiebt und die ausgefallenen Kristalle abgetrennt.

Ausbeute: 2,4g = 82,8% d. Th.; Fp = 216 - 218°C (Hydrochlorid).

20

Beispiel 2: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylaminolethanol:



25

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 189-190°C (Methansulfonat).

9

Beispiel 3: 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol:

5

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 154-155°C (Acetat).

Beispiel 4: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol:

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter; Beispiel 1.Fp = 202-205°C (Hydrochlorid).

Beispiel 5: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol:

20

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 175-179°C (Hydrochlorid).

Wie gefunden wurde, zeichnen sich die Verbindungen der allgemeinen Formel 1 durch vielfältige Anwendungsmöglichkeiten auf therapeutischem Gebiet aus. Hervorzuheben sind solche Anwendungsmöglichkeiten, für welche die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 aufgrund ihrer pharmazeutischen Wirksamkeit als Betamimetikum bevorzugt zur Anwendung gelangen können.

10

Dies sind beispielsweise die Therapie des Bronchialasthmas (Erschlaffung des Bronchialmuskels), die Behandlung der endzündlichen Komponente in der COPD, die Hemmung verfrüht einsetzender Wehen in der Geburtshilfe (Tokolyse), die Wiederherstellung des Sinusthythmus im Herzen bei atrio-ventrikulärem Block sowie die Behebung bradykaler Herzrhythmusstörugen (Antiarrhythmikum), die Therapie des Kreislaufschocks (Gefäßerweiterung und Steigerung des Herzzeitvolumens) sowie die Behandlung von Juckreiz und Entzündungen der Haut.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen der Formel <u>1</u> zur Anwendung gelangen. Gegebenenfalls können die Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen eingesetzt werden. Es handelt sich hierbei insbesondere um Anticholinergika, gegebenfalls andere Betamimetica, Antiallergika, PAF-Antagonisten, Leukotrien-Antagonisten und Steroide sowie Wirkstoffkombinationen davon.

Als Beispiele für Anticholinergika sind zu nennen das Ipratropiumbromid,
Oxitropiumbromid und insbesondere das Tiotropiumbromid.
Arzneimittelkombinationen die neben den erfindungsgemäßen Verbindungen der
Formel 1 das Tiotropiumbromid als weiteren Wirkstoff enthalten sind
erfindungsgemäß besonders bevorzugt. Diese Kombination ist von besonderer
Bedeutung bei der Behandlung von Asthma oder COPD, insbesondere von COPD.

Geeignete Anwendungsformen zur Applikation der Verbindungen der Formel 1 sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen etc. Der Anteil der pharmazeutisch wirksamen Verbindung(en) sollte jeweils im Bereich von 0,05 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 50 Gew.-% der Gesamtzusammensetzung liegen. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung

35

WO 01/83462

11

PCT/EP01/04278

von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen.

Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen, wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

- 5 Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise
- 10 Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.

Lösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Isotonantien, Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und /oder Dispergiermitteln, wobei beispielsweise bei der Verwendung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösemittel als Lösevermittler bzw. Hilflösemittel eingesetzt werden können, hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen oder Infusionsflaschen abgefüllt.

Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

177

25 Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

: 20

Als Hilfsstoffe seien beispielsweise Wasser, pharmazeutisch unbedenkliche organische Lösemittel, wie Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Öle pflanzlichen

- Ursprungs (z.B. Erdnuß- oder Sesamöl), mono- oder polyfunktionelle Alkohole (z.B. Ethanol oder Glycerin), Trägerstoffe wie z.B. natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure und Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker) Emulgiermittel (z.B. Lignin, Sufitablaugen, Methylcellulose, Stärke und
- Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat) erwähnt.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, bei der Therapie von Asthma oder COPD vorzugsweise inhalativ.

Im Falle der oralen Anwendung können die Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze, wie z.B. Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammen mit verschiedenen Zuschlagstoffen, wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel, wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen können die Wirkstoffe außer den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Verbindungen ist naturgemäß stark von der Applikationsart und der zu therapierenden Erkrankung abhängig. Bei inhalativer Applikation zeichnen sich die Verbindungen der Formel 1 bereits bei Dosen im μg-Bereich durch eine hohe Wirksamkeit aus. Auch oberhalb des μg-Bereichs, lassen sich die Verbindungen der Formel 1 sinnvoll einsetzen. Die Dosierung kann dann beispielsweise auch im Grammbereich liegen.

Die nachfolgenden Formulierungsbeipiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

20 Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

A)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
	Wirkstoff	100 mg
25	Milchzucker	140 mg
	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	5 mg
30		500 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet.

35 Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

13

B)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
	Wirkstoff	80 mg
	Milchzucker	55 mg
5	Maisstärke	190 mg
	Mikrokristalline Cellulose	35 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Natrium-carboxymethylstärke	e 23 mg
	Magnesiumstearat	2 mg
10		
		400 ma

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natriumcarboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

C) <u>Ampullenlösung</u> 20 Wirkstoff

Wirkstoff 50 mg
Natriumchlorid 50 mg
Aqua pro inj. 5 ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. Die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

D) <u>Dosieraerosol</u>

30

35

•	
Wirkstoff	0,005
Sorbitantrioleat	0,1
Monofluortrichlormethan und	
Difluordichlormethan 2:3	ad 100

14

Die Suspension wird in einen üblichen Aerosolbehälter mit Dosierventil gefüllt. Pro Betätigung werden vorzugsweise 50 µl Suspension abgegeben. Der Wirkstoff kann gewünschtenfalls auch höher dosiert werden (z.B. 0.02 Gew.-%).

5 E)	<u>Lösungen (in mg/100ml)</u>				
	Wirkstoff	333.3 mg			
	Tiotropiumbromid	333.3 mg			
	Benzalkoniumchlorid	10.0 mg			
10	EDTA	50.0 mg			
	HCI (1n)	ad pH 3.4			

Diese Lösung kann in üblicher Art und Weise hergestellt werden.

15 F)	<u>Inhalationpulver</u>	
	Wirkstoff	6 µg
	Tiotropiumbromid	6 µg
	Lactose Monohydrat	ad 25 mg

20 Die Herstellung des Inhaltionspulvers erfolgt in üblicher Art und Weise durch
Mischen der einzelnen Bestandteile.

15 Patentansprüche

1) Verbindungen der allgemeinen Formel 1

worin

5

10

15

20

R¹ eine Gruppe

wobei

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

kann;

R⁴ Wasserstoff

oder

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die

Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R² ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^5$$
 und \mathbb{R}^6

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist,

25 bedeuten.

2) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß Anspruch 1, worin

R1 ein Rest ausgewählt aus

R² ein Rest ausgewählt aus

5

10

15

3) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, worin

R1 ein Rest ausgewählt aus

R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

4) Verbindungen der Formel <u>1</u> gemäß Anspruch 1, worin

R¹ eine Gruppe

5

15

wobei

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

10 R² ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^{6}$$
 und \mathbb{R}^{6}

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten. 5) Verbindungen nach der allgemeinen Formel <u>1</u> nach Anspruch 1 oder 4, worin

 R^1

5 R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

10 6) Verbindungen der Formel <u>1</u> nach Anspruch 1, worin

R¹ eine Gruppe

wobei

Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein kann;

R⁴ Wasserstoff;

R² die Gruppe

20

wobei

PCT/EP01/04278

- X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,
- R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

5

- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydroxygruppe im Rest R¹ zur Aminogruppe ortho- oder metaständig ist.
- 10 8) 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol;
 - 9) 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

15

30

35

- 10) 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,
- 11) Verbindungen der Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 in Form der einzelnen optischen Isomeren, Mischungen der einzelnen Enantiomeren oder Racemate sowie in Form der freien Basen oder der entsprechenden Säureadditionssalze mit pharmakologisch unbedenklichen Säuren.
- 12) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 als Arzneimittel.
 - 13) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Erkrankungen, in denen Betamimetika einen therapeutischen Nutzen entfalten können.
 - 14) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Bronchialasthma (Erschlaffung des Bronchialmuskels), der endzündlichen Komponente in der COPD, verfrüht einsetzenden Wehen in der Geburtshilfe (Tokolyse), atrio-ventrikulärem Block sowie bradykaler Herzrhythmusstörugen (Antiarrhythmikum), Kreislaufschocks (Gefäßerweiterung und Steigerung des Herzzeitvolumens) und von Juckreiz und Entzündungen der Haut.

20

- 15) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 gegebenenfalls in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.
- Pharmazeutische Zubereitungen nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet daß diese neben einer oder mehrerer der Verbindungen der Formel 1 ferner wenigstens einen weiteren Wirkstoff enthalten, der ausgewählt ist aus der Gruppe der Anticholinergika, Betamimetica, Antiallergika, PAF-Antagonisten, Leukotrien-Antagonisten und Steroide.

10

17) Pharmazeutische Zubereitungen nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet daß diese neben einer oder mehrerer der Verbindungen der Formel <u>1</u> ferner Tiotropiumbromid als Wirkstoff enthalten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

... unal Application No PCT/EP 01/04278

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D265/36 C07D235/06 C07D413/1 A61P11/00	.2 A61K31/536 A	61K31/4184
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification CO7D A61K A61P	n symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fi	elds searched
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data base	e and, where practical, search term	s used)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele-	vant passages	Relevant to claim No.
Υ	EP 0 321 864 A (BOEHRINGER INGELH ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 28 June 1989 (1989-06-28) the whole document	EIM KG	1-17
Y	US 4 460 581 A (SCHROMM KURT ET 17 July 1984 (1984-07-17) the whole document	AL)	1-17
Α	WO 91 00088 A (BOEHRINGER INGELHE FRANCE) 10 January 1991 (1991-01- claims	IM . 10)	1-17
А	EP 0 455 155 A (BOEHRINGER INGELH VETMED) 6 November 1991 (1991–11– claims		1–17
		/	
		•	
}			
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members ar	e listed in annex.
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after t	the International filling date
"A" docum	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conf cited to understand the princip	
"E" earlier	document but published on or after the international	invention 'X' document of particular relevance	e; the claimed invention
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	•	n the document is taken alone
citatio	n or other special reason (as specified)	'Y" document of particular relevant cannot be considered to involve	ve an inventive step when the
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with or ments, such combination bein	
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same	patent family
	actual completion of the international search	Date of mailing of the Internati	onal search report
] 1	.7 August 2001	. 29/08/2001	_
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	· ·
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Chouly, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/EP 01/04278

		FC1/EF 01/042/8				
C.(Continu	Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.			
A	EP 0 341 559 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG; BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 15 November 1989 (1989-11-15) the whole document		1–17			
			·			
DOTASA	/210 (continuation of second sheet) (July 1992)					

D +13 *

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Ir Ional Application No
PCT/EP 01/04278

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0321864	Α	28-06-1989	DE	3743265 A	29-06-1989
			AU	2702288 A	22-06-1989
			CZ	8808435 A	14-08-1996
			DD	280099 A	27-06-1990
			DK	700788 A	20-06-1989
			FI	885811 A	20-06-1989
			HU	53866 A,B	28-12-1990
			JP	2000239 A	05-01-1990
			MX	14253 A	01-09-1993
			NO	885598 A	20-06-1989
			NZ	227367 A	26-07-1990
			PH	27509 A	18-08-1993
			PL	276549 A	21-08-1989
			PT	89234 A,B	29-12-1989
			SU	1628854 A	15-02-1991
		•	บร	5223614 A	29-06-1993
			ΥŪ	228688 A	31-08-1990
			ŽĀ	8809387 A	29-08-1990
US 4460581	 А	17-07-1984	PH	21222 A	21-08-1987
WO 9100088	Α	10-01-1991	FR	2648709 A	28-12-1990
			AU	5953090 A	17-01-1991
			CA	2035470 A	24-12-1990
			EP	0431154 A	12-06-1991
			JP	4501568 T	19-03-1992
EP 0455155	Α	06-11-1991	DE	4014252 A	07-11-1991
			AT	124932 T	15-07-1995
			AT	158277 T	15-10-1997
			AU	645313 B	13-01-1994
			ΑU	7611191 A	07-11-1991
			BG	60743 B	29-02-1996
			BG	94342 A	30-06-1994
		•	CA	2041818 A	05-11-1991
			CS	9101292 A	12-11-1991
			DE	59105957 D	17-08-1995
			DE	59108853 D	23-10-1997
			DK	455155 T	13-11-1995
			DK	589488 T	04-05-1998
			EP	0589488 A	30-03-1994
			ES	2075255 T	01-10-1995
			ES	2109412 T	16-01-1998
			FI	912151 A	05-11-1991
			GR	3017064 T	30-11-1995
			GR	3025547 T	31-03-1998
			์ หัก	214335 B	02-03-1998
			ΪĒ	911507 A	06-11-1991
			ĨĒ	80651 B	04-11-1998
			ΪĹ	98030 A	31-12-1995
			JP	2944777 B	06-09-1999
			JP	4225944 A	14-08-1992
			KR.	183024 B	15-05-1999
			NO	174803 B	05-04-1994
			NZ	238032 A	27-02-1996
			PT	97544 A,B	31-01-1992
			SG	45439 A	16-01-1998
			SK	279258 B	05-08-1998

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

li nal Application No PCT/EP 01/04278

Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date
EP 0455155	Α		RU	2002737 C	15-11-1993
			US	5292753 A	08-03-1994
			US	5395957 A	07-03-1995
			US	5648386 A	15-07-1997
•			US	5248695 A	28-09-1993
			ZA	9103337 A	27-01-1993
EP 0341559	Α	15-11-1989	DE	3815480 A	16-11-1989
2. 00.2005	••		AU	614362 B	29-08-1991
			AU	3406389 A	09-11-1989
			DK	220389 A	07-11-1989
			HÜ	50291 A.B	29-01-1990
			ĪL	90181 A	08-07-1993
			JP	2011525 A	16-01-1990
			NZ	228999 A	26-07-1991
			ZA	8903261 A	30-01-1991

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In les Aktenzelchen PCT/EP 01/04278

A. KLASSIF IPK 7	EXERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D265/36 C07D235/06 C07D413/1 A61P11/00	.2 A61K31/536 A	61K31/4184
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	Ifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole CO7D A61K A61P	e)	
Recherchler	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	reit diese unter die recherchierten G	Gebiete tallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwe	ndete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 321 864 A (BOEHRINGER INGELHE ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 28. Juni 1989 (1989-06-28) das ganze Dokument	EIM KG	1-17
Υ	US 4 460 581 A (SCHROMM KURT ET / 17. Juli 1984 (1984-07-17) das ganze Dokument	1-17	
A	WO 91 00088 A (BOEHRINGER INGELHE FRANCE) 10. Januar 1991 (1991-01- Ansprüche		1-17
А	EP 0 455 155 A (BOEHRINGER INGELH VETMED) 6. November 1991 (1991-11 Ansprüche		1-17
		/)
		, 	ļ
1			
	l tera Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu iehmen	Siehe Anhang Patentfamili	
'A" Veröffe aber r 'E" älteres Anme 'L" Veröffe	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist nitlichung, die geeignet ist, einen Prioritäisanspruch zweifelhaft erwanzu lessen oder durch die das Veröffentlichtungsdatum einer	Anmeldung nicht kollicitent, som Erfindung zugrundellegenden F Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besondere kann allein aufgrund dieser Vei erfinderischer Tätlakeit beruhei	ich dem internationalen Anmeldedatum fentlicht worden ist und mit der dem nur zum Verständnis des der Prinzipe oder der ihr zugrundellegenden ir Bedeutung; die beanspruchte Erlindung röffentlichung nicht als neu oder auf nd betrachtet werden
ander soll of ausga "O" Veröffe eine F	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie stührt) stührt) entung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Aussteilung oder andere Maßnahmen bezieht	"Y" Veröffentlichung von besondere kann nicht als auf erfinderische werden, wenn die Veröffentlich Veröffentlichungen dieser Kate diese Verbindung für einen Far "&" Veröffentlichung, die Mitglied de	er Bedeutung; die beanspruchte Erfindung or Tätigkeit beruhend betrachtet ung mit einer oder mehreren anderen gorie in Verbindung gebracht wird und chmann näheliegend ist preelben Patentfamille ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internation	alen Recherchenberichts
1	7. August 2001	29/08/2001	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bedlensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5618 Patentkaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Chouly, J	

in our or

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In lonales Aktenzeichen
PCT/EP 01/04278

		101/11 01	01/042/8		
C.(Fortsetz	(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.		
A	EP 0 341 559 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG; BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 15. November 1989 (1989-11-15) das ganze Dokument		1–17		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(1) (1) 19 9

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In .nales Aldenzeichen
PCT/EP 01/04278

	echerchenberich tes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	0321864	Α	28-06-1989	DE	3743265 A	29-06-1989
		- •		AU	2702288 A	22-06-1989
				CZ	8808435 A	14-08-1996
				DD	280099 A	27-06-1990
				DK	700788 A	20-06-1989
				FI	885811 A	20-06-1989
				HU	53866 A,B	28-12-1990
				JP	2000239 A	05-01-1990
				MX	14253 A	01-09-1993
				NO	885598 A	20-06-1989
				NZ	227367 A	26-07-1990
				PH	27509 A	18-08-1993
				PL	276549 A	21-08-1989
				PT	89234 A,B	29-12-1989
				SU	1628854 A	15-02-1991
				US	5223614 A	29-06-1993
				YU	228688 A	31-08-1990
				ZA	8809387 A	29 - 08-1990
US	4460581	Α	17-07-1984	PH	21222 A	21-08-1987
WO	9100088	Α	10-01-1991	FR	2648709 A	28-12-1990
				AU	5953090 A	17-01-1991
				CA	2035470 A	24-12-1990
				EP	0431154 A	12-06-1991
			الكافة نصابي كالكاكات المراجع بين الكاكات الما مي (1170 م	JP	4501568 T	19-03-1992
EP	0455155	Α	06-11-1991	DE	4014252 A	07-11-1991
				AT	124932 T	15~07~1995
				AT	158277 T	15-10-1997
				AU	645313 B	13-01-1994
				AU	7611191 A	07-11-1991
				BG	60743 B	29-02-1996
				BG	94342 A	30-06-1994
				CA	2041818 A	05~11~1991
				CS	9101292 A	12-11-1991
				DE DE	59105957 D 59108853 D	17-08-1995 23-10-1997
				DK	455155 T	23-10-1997 13-11-1995
				DK DK	589488 T	04-05-1998
				EP	0589488 A	30-03-1994
				ES	2075255 T	01-10-1995
				ES	2109412 T	16-01-1998
				FI	912151 A	05-11-1991
				GR	3017064 T	30-11-1995
				GR	3025547 T	31-03-1998
				HÜ	214335 B	02-03-1998
				IE	911507 A	06-11-1991
				ĪĒ	80651 B	04-11-1998
				IL	98030 A	31-12-1995
			•	JP	2944777 B	06-09-1999
				JP	4225944 A	14-08-1992
				KR	183024 B	15-05-1999
				NO	174803 B	05-04-1994
				NZ	238032 A	27-02-1996
				PT	97544 A,B	31-01-1992
					A P A ^ ^ 4	
				SG SK	45439 A 279258 B	16-01-1998 05-08-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

L =0 0

In ales Aktenzeichen
PCT/EP 01/04278

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0455155 A		RU 2002737 C US 5292753 A US 5395957 A US 5648386 A US 5248695 A ZA 9103337 A	15-11-1993 08-03-1994 07-03-1995 15-07-1997 28-09-1993 27-01-1993
EP 0341559 A	15-11-1989	DE 3815480 A AU 614362 B AU 3406389 A DK 220389 A HU 50291 A IL 90181 A JP 2011525 A NZ 228999 A ZA 8903261 A	